

Espacenet

Bibliographic data: JP 62292658 (A)

WATER-BASED SIZING AGENT FOR GLASS FIBER

Publication date: 1987-12-19

inventor(s): TAMAKI YOSHIFUMI; TAKEGAWA HISAO +

Applicant(s): DAINIPPON INK & CHEMICALS ±

- C03C25/10; C08J5/00; C08J5/08; (IPC1-7): C03C25/02; C08J5/08

Classification: Internationa

Application number: JP19860137029 19860612
Priority number(s): JP19860137029 19860612

Also published as:

• JP 7037338 (B)

Abstract of JP 62292658 (A)

PURPOSET or obtain the title water-based sizing agent having an excellent bundling property and which is not yellowed at this than by incorporating a dispersion of polyverthane in water obtained from a poyld component, a specified cyanate component, and a specified chain extender into the agent as a binder CONSTITUTION The polyot component is allowed to react with the sopyrants component of algoritic and/or labriact isocyanates to obtain a prepolymen having about 500-10,000not wt. The prepolymer is then dispersed in water, and allowed to react with at least one kind of chain extender among hydrazines, distributions, and semicarbacties in water to inaphent its chain, kand a dispersion of polyverthane having to >5,000, preferably 10,000-1,000,000mot, wt. in water is obtained; A coupling agent, a lubricant, etc., are appropriately maximum to the dispersion of polyverthane in water to obtain an water-base sizing agent for glass liber. The sizing agent exhibits an excellent bundling property to a strand of glass fibers, has excellent affinity for the compatibility with a thermoglastic rearrie. and has spood appearance and coff or noe and a stempth characteristic.

Last updated: 26.04.2011 Worldwide Database 5.7.22: 92p

(9 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

03 公開特許公報(A)

昭62 - 292658

@Int_Cl_4

織別記号

庁内整理番号 Z-8017-4G 7206-4F @公開 昭和62年(1987)12月19日

C 03 C 25/02 CFG 審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

93発明の名称 ガラス繊維用水性サイズ剤

> 图 昭61-137029 の特

20H. 图 昭61(1986)6月12日

淑 文 泉大津市条南町 4-17-310 79発 明 者 玉 木

久 男 大阪府泉南郡信達市場31-367 60発明者 竹 川

大日本インキ化学工業 東京都板橋区坂下3丁目35番58号 の出 頤 人

株式会社

30代理人 弁理士 高橋 勝利

1. 発明の名称

サラス繊維用水件サイズ剤

2. 特許請求の範囲

1. (A)ポリオール成分、(B)脂濃族および/又は 脂肪ルイソシアオートのイソシアオート成分、及 び(C) ヒドラツン類、ツヒドランド類、セミカルペ ジド頭から遊ばれた少なくとも1種の化合物の鎖 伸長剤から得られるポリウレタン水分散体をパイ ンメーとして含有するガラス債機用水性サイズ剤。 3. 発明の詳細な説明

〈命事上の利用分野>

本条明はガラス複雑用水性サイズ剤に関し、詳 しくは、強い来東性を有ししかも200℃以上と 高い成形温度に於いても黄変のない外観良好な機 ば御性に優れたガラス繊維強化熱可塑性樹脂を与 えられるガラス複雑用水性サイズ剤に関する。 く従来の技術>

ガラス線線の用途として、各種合成樹脂の強化 材料があるが、近年ガラス繊維強化熱可塑性樹脂

(FRTP) がその良好な成形性、 2 次加工性の面から 注目されてまている。

ところでガラス複雑は溶融したガラスを紡糸し てフィラメントを形成せしめた後、それら数百本 を東ねて1本のストランドとし、これを3~6m の長さに切断してチョップドストランドとするか、 あるいは更にそれら数十本を集めてロービングを 形成せしめるととにより得られるが、ガラス線機 の製造時あるいは熱可塑性樹脂とのプレンド時の 摩擦によって生じる糸割れ、ケベ立ちを防ぎ、フ 4ラメントを保護するためにサイズ剤が用いられ ている。したがってサイメ剤の主成分であるパイ ンターに付ガラス後端ストランドを築着して保護 する強い事変性が要求される。

とのようなパインメーとしてはオリ酢酸ビニル がよく知られているが、鉄樹脂は耐熱性が悪いた め破形温度が200℃以上と高い例えばポリアミ リ系樹脂(6-ナイロン、6.6-ナイロン等)に 適用した場合、分解により着色しあく、又、マト リックスであるポリアミド采樹脂との親和性が低

特開昭 62-292658 (2)

<発明が解決しようとする問題点>

しかしながら、従来の芳香味イソシアネートを 使用したポリフレタン水分放体では押出成形ある いは対出収形寺の高風成が時(成形画成立 200 以上)に共変し、成形画の外観上好ましくない という問題が伝教授されていた。

かかる問題点の解決のために芳香族イソシアネートに替えて脂肪変あるいは脂塊族イソシアネートの使用も飲みられたが、若干黄菜の改良は鰓められるものの、特に痰色系の成形品については未

合物の領伸長剤から得られるポリクレタン水分散体をパインダーとして含有するガラス線維用水性 サイズ剤を排供するものである。

オリクレタン次分数体の調査に用いられるオリ メール収分以としては通常のオリカレタンの合政 に利用される全での顕新が使用可能であり、例え は分子童200~10,000好ましくは300~ 5000のオリエステル、オリエーテル、オリカー ポオート、オリエステル、オリエ・ナル、オリアセメール、 サリテオエーテル、オリアタンエンタリコール等 が挙げられる。

オリエール 成分として代表的な オリエステル、
オリエーナルについて以下に押しく 這べると、 オ
リエステルとしては、エナレンクリコール、プ
ロ・レンクリコール、1.3 - プロインクオール、
1.4 - アタンクオール、1.5 - ペンタングオール、
1.6 - ペキナンクオール、ネオペンナルクリコール、フィエナレンクリコール、トリエナレンクリコール、アトフエナレン

だ充分満足しりる外観色調は得られていないのが 毎はアネス。

く問題点を解決するための手段>

即ち、本発明は、似ポリオール収分、同語環 汲 および/又は 雇務 族イソシアネートのイソシア ネ ート成分 及び(ロヒドラジン類、 ジヒドラジド類、 セミカルイジド類 から選ばれた少くとも1 種の 化

ケリコール、トリプロピレングリコール、1.4 -シクロヘキサンジオール、1.4 - シクロヘキサン **ジメタノール、ピスフェノールA、ハイドロキノ** ン及びそれらのアルキレンオキシド付加体、グリ セリン、トリメチロールエタン、トリメチロール プロオン、ペンタエリスリトール、ソルビトール 等のジオールもしくはポリオール成分とコハクは、 ア リピン 雌、 アセライン 鰻、 セ ペシン 嫌、 ドアカ ンジカルポン酸、無水マレイン酸、フマル酸、 1.3 - シクロペンタンジカルボン酸、1.4 - シク ロヘキサンジカルボン袋、テレフォル袋、イソフ タル酸、フタル酸、1.4 - ナフタレンジカルポン 微、 2,5 - ナフタレンジカルポン酸、 2,6 - ナフ タレンジカルせン酸、ナフタル酸、ピフェニルジ カルポン酸、 1,2 - ピス(フェノキシ)エタン・ p.p'- ジカルボン酸、トリメリット酸、ピロメリ ット酸及びこれらジカルポン酸もしくはポリカル メン酸の無水物あるいはエステル形成性誘導体: p - ヒドロキシ安息番酸、p - (2 - ヒドロキシ エトキシ)安息香製及びこれらヒドロキシカルポ

特開昭62-292658(3)

オリエーテルとしては、エテレングリコール、 ジェテレングリコール、トリエテレングリコール、 1,2 - プロゼレングリコール、トリステレングリコール、フェール、1,3 - プテレングリコール、テトラメテレングリコール、アリセリン、アリステレングリコール、アカメテレングリコール・アリー・一般、原域、アコニット強、トリメリットは、へはインノフィン、アロメントリアマン、プロメンフィン、アロメントリアマン、プロメロイノールである。1,2,3 - プロイントリティールをどの知る信性水黒原子を少な付し、ファレンオールにプロピレストリティア・ステレンオャティド、プロピレンオャティド、プロピレンオャティド、プロピレンオャティド、プロピレンオャティド、プロピレンオャティド、ステレンオャティド、ステレンオャティド、

エピクロルヒドリン、テトラヒドロフラン、ック ロヘキシレン、などのモノマーの1種またはそれ 以上を常法により付加重合したものが挙げられる。 イソシアネート成分(8)は、脂環族および/又は 脂肪族インシアネートであることが必須であり、 例えばナトラメチレンジイソシアネート、ヘキサ メチレンジイソシアネート、トリメチルヘキサメ ナルン グイソシアネート、リ クン グイソシアネー ト、イソホロングイソシアネート、1.3 - シクロ ペンテレンジイソシアネート、1.3 - シクロヘキ シレングインシアネート、 1.4 - シクロヘキシレ ングイソシアネート、1.3 - ジ(イソシアネート メチル)シクロヘキサン、1.4 - ジ(イソシアネ ートメチル)シクロヘキサン、4.4' - ジシクロヘ キシルメタンジイソシアホート毎知よびとれらの トリマー化合物等が挙げられる。. 成形品の強定を 高くする為には、毎に前環 第イソシアネートの値 用が好ましい。

又、鎮伸長期間としては、例えばヒドラジン、 N.N- ジメチルヒドラジン、 1.6 - ヘキサメチレ

ール、グリセリン、トリメテロールエタン、トリ メテロールプロイン、ペンタエリスリトール、ソ ルビトール等が挙げられる。

ポリウレタン水分数体は従来公知のいかなる方 伝によっても最近が可能であり、例えば

① 反応の完結したポリマー又は末端イソシアネート高をプロック別(オキシム、アルコール、フェノール、メルカプラン、6-カプロラクタム、重要使はソーダ等の估性水東含有化合物)でアロックしたポリマーを乳化剤と機械的剪断力を用いて強制的低水中化分数する方法。

② 末端イソンアネート基をもつタレタンプレポリマーを乳化剤と機械的剪断力により強制的に水中に分散させた後、水中で領障技剤と反応させ高分子糞化を行なう方法。

③ ポリクレタンポリマーの歯鍼又は末端にスルホン健薬、アミノ藻、カルポキシル滋等のイオン 性薬を導入することにより吸水性を付与し自己乳化により水中に分散又は解解する方法。

⑥ ポリウレタンの主原料のポリオールとしてポ

リェチレングリコールもるいはモノアルコキシオ リェチレングリコールの知恵水穏性オリオールを 使用し水に可溶なオリウレタン側脈とし水中に分 改又は磁解する方法。

等およびこれらを組み合わせた方法が挙げられる。 得られたオリウレタン水分数体は更にカップリ ング刺、潤滑剤、およびその他の助剤を添加し、 水性サイズ刺として実用に供される。そのため、 これら低加削との相格安定性の点からオリウレタ ン水分散体は、①、②もしくは③の方法により得 られる、実質的に系内が非イオン性を示すポリウ レメン水分散体であることが好ましい。特に好ま 1. くはポリウレタンの分子量を高分子量化できる ②の製造法である。具体的には、前記したWistJ オール成分、(8)脂環族および/又は脂肪族イソシ アネートのイソシアネート成分及び必要に応じて D)他の 装件長剤を活性水素に対してイソシアネー トが通利になるような割合にて反応させた末端イ ソシアネート基を有する分子量500~10000好 ましくは800~5000のプレポリマーとした後、

チレンアルキルエーテル、ポリオキシエテレンア リルエーテル、ポリオキシエテレン・ポリオキシ プロピレングリコール等が挙げられる。

本発明の水性サイズ刺には上記ポリウレタン水 分数体の他にカップリング刺、履情期、その他の 動剤が配合され、実用に供される。

カップリング制は従来公知のものであって、例 えば、r - アリシドオキシブロゼルトリメトキシ シラン、r - クロロブロゼルトリメトキシシラン、 r - メルカブトブロゼルトリメトキシシラン、 - 下 () ブロゼルトリメトキシシラン、 r - 下 () ブロゼルトリエトキシシラン、 N - 月 - 下 (/ エテル・r - ア (/ ブロゼルトリメトキシシラン、 N - 月 - 下 (/ ブロゼルトリメトキシンラン、 N - 月 - 下 (/ ブロゼルトリ エトルシンラン、N - 月 - 下 (/ ブロゼルトリ エトルシンラン、T - のレイトプロゼルトリエトホ ナンション、 # の 有機ション 化合物 が 挙げられシン シャンの中では、ア で 2 / ト キャンション・ とのプレポリマーを乳化剤水屑底と共に機械的男 断力を用いて強制的に乳化分散させ、更に同じア ラジン類、ジヒドラジド類、セミカルペジド類から選ばれた少くとも1種の化合物の鎖得長利にて 水中で鎖伸長反応を行なわせしめ、分子盤50000000 分子量ポリウレチンの水分散体とする方法である。

上記した方法にかけるプレポリマー化反応は、 無器新もしくは焙削の存在下で行なりことができ、 かかる焙削としては例えば、アセトン、メテル ナトルケトン、シクロへキナノン等のアトン畑、 ナトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル頃、 助康エナル等のエステル間、エーペアタン、エー ペキアン、シクロペキサン、ペンセン、トルエン、 キンレン等の関化水質類、トリクロロエタン、ジ カロロメタン等の塩素化炭化水型類等が挙げられる。

また、上記プレポリマーの乳化分散のために用いられる乳化剤としては、市販の乳化剤、特にノニオン系乳化剤が使用でき、剤えばポリオキシエ

N-β-アミノエチル-1-アミノプロピルトリエトキシシラン等のアミン官能高をもつ有機シラン系カップリング剤が好ましい。

商権列としては、例えば、ペラルゴン像トリエ テレンテトラミンのようなポリアミンと直別補助 歳との総合物などの常用のカチオン系員計列が挙 げられる。

本発明の水性サイメ期を調整するには、前紀ポリリレチン水分数体/カップリング削/負債期を一般に国際分として、それぞれ1~20/01~5/00/~5(重量多)、好ましくは3~10/0.2~2/0.05~1(重量多)の網合で配合され、実用K低される。

必要に応じて上記水性サイズ剤にトリエタノー ルアミンのアルキルもるいはアリルスルホン侵塩 もしくは健健塩等の普遍防止剤等の助剤も含有す ることができる。

尚、本発明のガラス機機用水性サイズ別には、 本発明の効果を損わない範囲において、従来公知 のより酢酸ビニル共富合体エマルジョン、エポキ ン肉脂エマルジョン、ポリエステル水分散体等の パインダーを併用することもできる。

上記の各成分からなる本路明のガラス機能用水 性サイズ期は常佐に従ってガラス機能に適用される。例えば、荷蔵ガラスをデッシングから筋束し イガラス機相フィラメントを作成する場合にサイ メアブリケーターにより適用することができる。 ガラス機相上に付着されるサイズ剤の量は固形分 決算でガラス機械に対して0.2~20重重がであ ることが行道である。

< 効 果 >

本外別により待られるガラス場は用水性サイス 別はガラス線線ストランドに対して遅れた集束性 を示し、ナ・ップドストランドに対して遅れた集束性 ち等を発生させることなく熱可湿性類に高速さ せることができるとともに、かかるガラス。 2000以上の成形温度を必要とする熱可塑性樹 筋に適用した場合には高温成形等のペインメーの 分解、変質による異変も深く、ス、マトリックス の新可能性樹脂に対して優めて緩和性失な。

物を得、ついて100多水和ヒドラジン2.9部を含む水溶液55部を撹拌しなが6加えて傾伸長度 応を行ない、固形分40年のポリウレタン水分散 は・(1)を得た。

との水分散体(I)を用いて下配組成の水性サイズ 剤を調整した。

ポリウレダン次分散体 -(D(副形分 4 0 年) 10 個 「T - T ミノブロピルトリエトキンシラン 0.8 ・ ンラゾール85A (ICI 社製網牌網) 0.1 ・

水上記水性サイズ剤をガラス検練フィラメントに 付産量の5 多ななるように適用して1300で た成した。6 mのチェップドストランドを 作成した。6 mのチェップドストランドをガラ ス域減含有率が30%にたちっプドストランドをガラ ス域減含有率が30%にたるし、押出機で開催。 一ナイロン制能ペレットと進含すペレットを移作。 にのペレットから対血成形 侵に本電色工業(映) しての色 関をカラーマシンに日本電色工業(映) して側回した。ガラス検練を催化6-ナイロン制度 相感性を有するため、極めて良好な外観色調並び に強度特性をもつガラス機構強化熱可認性樹脂 (FRTP)成形品を与えることが可能となった。 〈実施例〉

以下、実施例により本発明を更に収明するが、 本発明は、これに課定されるものではない。ただ し例中の郵及び多はすべて重量基準である。

との色差で制定し、更に ASTM-D-638 及び D-256 に基づく引張り及び衝撃試験を行なった。 審集例 2

比較例1

実施例1の水和ヒドラジンの代むりにエテレン ジアミンを使用する以外は同様に反応を行なって 特にオリウレメン水分散成 - سを用いて実施別1 と同様の方底でガラス-環催化6 - ナイロン資産 の減額片を作成し、色調、強度を評価した。

12 60 20 2

実施例1の4.4 - ジシクロヘキシルメタンジイ ソシアネートの代わりにトリレンジイソシアネー

特開昭62-292658(6)

トを使用する以外は同様に反応を行なって得た オ リ ウ レタン水分 枚 液 - 例を用いて実施例 1 と同様 の方法でガラス 繊維 強化 6 - ナイロン 樹脂の 試験 片を作成し、色調、強度を評価した。

実施例3

平均分子は2000のポリカプロラクトンポリまール750部、トリメナロールプロオン11.2部 4.4-リンクロヘキシルメタンジイソンアホーション 150部から 実理例1と同様にして出形分40多のポリウレタン水分放展-(1)を得、以後、実施例1と関係の方法でガラス線磁強化6-ナイロン関照の試験片を作成し、色調、引張り及び減率強度を評価した。

平均分子並30000グリセリンペースのよりプロセレントリオール500成、平均分子益2000のよりプロピレングリコール500版、100万水和ヒリンソイソシアホート200版、100万水和ヒリクシン20、050から実施列1と同様にして個単分405のよりのセタン次分成を、例を導、以ば、

実施例1と同様の方法でガラス破綻強化6-ナイ ロン場版の試験片を作成し、色調、引張り及び病 準強度を評価した。結果はすべて第1 表にまとめ る。

車 1 券

	医路约1	夹拖的2	比較例1	比較例2	夹施例3	夹施例 4
使用したポリウレタン 水分数体の種類	(I)	(II)	(III)	6 /)	(v)	CMD
色 #*	0	0	Δ	×	0	0
引 張 強 度 (kg /cm²)	1680	1640	1510	1530	1610	1630
アイプット衝撃値 ノッチ付(Kgross/cas)	1 3.8	1 3.5	1 0.2	1 0.5	1 3,7	1 3.4

^{*} 評画基準 〇…色鶏艮好、全く変焼色なし、 △…やや変減色あり、

×…かなり変態色あり